19日本国特許庁

公開特許公報

10特許出願公開

昭52-139085

Mnt. Cl2.

識別記号

砂日本分類

庁内整理番号

砂公開 昭和52年(1977)11月19日

C 07 D 241/04 // A 61 K 31/495

AAH

16 E 462 7138 - 4430 G 133.4 6617-44 30 H 111.5 · 5727 - 44

発明の数 2 審査請求 未請求

(全5 頁)

№2-アリルピペラジン誘導体およびその製造方 法

0)特

昭51--53865

加藤日出男

@出

昭51(1976)5月13日

@発明 者

勝山市元町1丁目11-27

⑩発 明 者 越中栄一

勝山市旭町2丁目6-3

同

小川信男

膀山市本町4丁目2-20

ŒШ 人 北陸製薬株式会社

勝山市立川町1丁目3-14

2 特許請求の範囲

1.一般式

式中、耳はノ~3ぞ、Rはハロゲン原子

2 一般式

はその水和物を式

NH2CH2CH2NH2

で示ざれるエチレンジアミンの存在下避元し、 又は所盤により脱ペンジル化することを特徴と する一般式

(女中、nおよびRな前述と同意自

本発射は一般式主

(H)_N (1)

式中、nはノ〜3を、Rはハロゲン原子。任 級アルキル基。任級アルコキシ基。ニトロ基。 シアノ基。ベンジルオキシ基。水酸基又は R か 2個でメチレンジオキシ基を形成する、からな る群より選ばれた基を装わす。

で示される 3ー 7 リルピペラジン誘導体およびその製造方法に関する。

ューフェニルビベラジンの製造方法については、ジャーナル オブ メディチナル ケミストリー (J. Med. Chem.) 9 等 / 8 / - 5 頁 (/ 9 6 6), ジャーナル オブ アメリカンケミカル ソサアティ (J. Am. Chem. Soc) 6 9 巻 8 5 4 - 5 頁 (/ 9 4 7) に報告されているか、工程的に長い、操作が転離である、反応収率が扱いという欠点を有していた。又、フェニル基に製発基を有する化合物については

- 2 -

フェニル) - , 2-(3,4,5-19x)+ シフェニル) - , 2-(3-ヒドロキシフェニル) <math>- , 2-(4-ヒドロキシ-3-x)+ + シフェニル) + , + シフェニル) + , + シン等があげられる。

本発明の一般式 l で示される化合物は次の一般式 l

(式中、 n および R は 的 述と 同常機を 表 わ す。) で示される フェニルグリオ キザール 誘導体 又 は その 水和 物 を 式 i

MH2CH2CH2NH2 (I)

で示されるエチレンジアミンの存在下還元するととにより製造される。又は必要に応じて脱ペンジル化することもできる。

更に計しくは有物溶集中、一般式量で示される化合物と等モル又は通角のエチレンジアミンとを紹合させ次いで富元する。有物溶集としては、メタノール、エタノール等のアルコール銀

何ら配されていない。

そとで本発明者らは研究の結果、フェニルグ リオキサールをエチレンジアミンの存在下潤元 する方法を見い出し本発明を完成した。本発明 は 3 ーフェニルピペラジンのみならず特にフェ ニル基に置換基を有している化合物が容易に製 強でもる点で優れている。

本発射において一般式 1 で示される化合物と しては例えば、

- 4 -

が好滅である。総合反応は加温下でも行なわれるが、一般に宝温で十分である。

次いて運元剤、水素化ホウ素ナトリウム $({
m NaBH_4})$ を加えて還元する。

この駅、温度は0°~室温が好ましい。

この様に生成したユーアリールピペラジン勝 事体のうちペンジルオキシ基を有する化合物は 溶集中例とばペラジウム一炭素(pd-C)等の 触媒のもとで水素添加行うことにより脱ペンジ ル化してヒドロキシ基に導くことができる。

ここにわられたコーアリルピペテジン誘導体 のコーアリル美は核磁気共鳴スペクトル(NMR) からエタアトリアル配位であることが確認され た。

本発明の原料となつた一般式 I で示されるフェニルグリオキサール誘導体は次の一般式 I

で示されるアセトフェノン誘導体を二酸化セレ

特別 昭52-139085 (3)

ン (SeO_2) で酸化することにより容易に観査される。

本発明によつて製造される一般式1 で示される化合物は無機酸(塩酸、硫酸、硝酸等)又は有級酸(シュウ酸、マレイン酸、フマール酸、酒石酸等)の像を用いて通常の方法により酸付加塩に導かれる。

本発明の一般式 1 で示される化合物はは病作用、中枢神経系作用、血管拡張作用。抗けいれん作用を有し医薬として、又これら作用を有する医薬の中間体として有用である。

以下本発明を実施例によって説明する。 参考例 /

3ーペンジルオキシフェニルグリオキサール 二酸化セレンダルBのジオキサン 3 の 副 およ び水 1 つ 和 溶液に 3 ーペンジルオキシアセトフェノン 1 4 5 8 を加え、4 時間 複拌 選沈 する。 沈 数 を 护 去 し、 炉 液 を 旅圧 留 去 する。 残 徒 を ペ ン ゼンに 溶解 し 数 回 水 洗 する。 ペン ゼン 層 は 脱 水 後、 留 去 する と 實色 数 体 の グリオ キ サール が

-7-

実施例2

- ユー(3,4-メチレンジオキシフエニル) ごベラジン

3', 4'-メチレンジオキシアセトフェノンを 参考例人と同様二限化セレンで酸化して得られるグリオキサール・ノ ビ₂ U 付加体 K 9 g を メ タノール K O H に顧濁させ、復拌下紙水エチレ ンジアミンノ S g を加える。 室温 3 O 分間放置 後、水冷下水素化ホウ素ナトリウム C 4 3 g を 少量ずつ加える。 加黎 一夜投搾する。 溶媒を留 去した到底に水を加えて溶かし、クロロホルム 定量的に得られる。

実施例!

→ (3 ーベンジルオキシフエニル) ビベラ ジン

上記グリオキサールをメタノール/80 N およびベンゼン30 N に落解し、機枠下紙水エチレンジアミンよよ58を加える。室温30分間機件後、冰冷下水素化本力第ナトリウム 428を少量ずつ加える。加後、室温にて15時間投件する。溶媒を留去した残症に水を加えて溶かし、クロロホルム間は水洗, 脱水する。

溶媒を留安した改造をエタノールに溶解し、エーテル性塩酸で塩酸塩となし、水・エタノールから再結晶して酸点 237-239°の目的物 / 278を得る。

元素分析値 C₁₇H₂₀N₂O・2HCl 理 酶 値 C, 5983; H, 650; N, 82/ 実 数 値 C, 5959; H, 648; N, 803 逆離塩基 融点 52-54°

- a -

抽出する。クロロホルム層は水洗,脱水する。 溶鉄を留去した残渣を酢酸エテルから再結品して、酸点/26-/28°の目的物 3 3 8 を得る。

元素分析値 $C_{11}H_{14}N_{2}O_{2}$ 理 験 値 C, 6406; H, 684; N, /258実 験 値 C, 6350; H, 688; N, /28/2 塩酸塩 融点 $268-270^{\circ}$ (分解)
NMR(量クロロホルム中)で; 825(2H, 一重線、NH×2)240(/H, 二重線一二重線、J=/25, /OHz, C^{3} —Heq, C^{6} —H₂, C^{6} —H₂), 637(/H, 二 軍解一二重線、J=/0; $25H_{2}$, C^{2} —Hax), 4//(2H, 一重線、-OCH₂J—), 33—4//(3H, 多重線、Ar—H)
Mass $\frac{N}{6}$: 206($\frac{M^{+}}{2}$), 63(base),

実施例!Jと関機の操作を行い次の化合物を得る。

162, 44.

特別 昭52-139085(4)

i) ユー (ユークロルフエニル) ピペラジン × 2 塩酸塩:酸点 2 7 9 ー 2 8 2°

ij) ユー (ユーメトキシフエニル) ピペラジン 融点フリーフ5°。

ュ塩酸塩:酸点283−285°(分解)

前) ユー(ヨーニトロフエニル)ピペラジン 敵点をノーを3°,

2塩酸塩:酸点258-262°(分解)

(V) 2−(4−トリル)ピペラジン 戯点タフ°, 2塩酸塩・酸点 300°以上

V) ユー(4ーフルオロフエニル)ピペラリン 敏点!!0-!!2°。

2 塩酸塩:酸点300°以上

vi) ユー(4ーシアノフエニル)ピペラジン 敵点! 06ー! 08°。

』塩酸塩、酸点274-277° (分解)

Vii) ユー (3-ブロモーチーメトキシフエニル) ビベラジン

被点クユーク3°。

2塩酸塩:磁点267-270°(分解)

- 11 -

実施例3

2−(3−ヒドロキシフエニル)ピペラジン2塩酸塩

2-(3-ベンジルオキシフエニル)ビベラジン・2塩酸塩208を水100%に溶かし、
55パラジウム炭素500%を敏線として加圧
加温(50°)下で4時間水煮添加する。
緑鮮をか去した装、溶解を包去した残産を水ーエタノールから再結晶して鍛成260-264°
(分解)の目的物148を得る。

Mass % : /78 (M⁺), /35, /34,

44, 38, 36

実脳例えど同様の操作により次の化合物を得る。

yiii) ユーダーヒドロキシーオーメトキシフェニル) ピペラジン・ス塩酸塩 設点ユ6ダース66° (分解) ym) ユー(3. 4 ージメトキシフエニル)ピペ ラジン

被点44-46°.

2塩酸塩:酸点266-268°(分辨)

(X) ユー(3ーメトキシーダーベンジルオキシフェニル)ピペラジン 酸点タエータフ°。

2塩酸塩:酸点 259-26/°(分解)

X) ユー(3,5-ジベンジルオキシフエニル) ビベラジン

融点タクータ8°。

2 组 版 坦 : 政 点 2 3 2 - 2 3 4°

Xi) ユー(ユ, ヨ, 4ートリメトキシフエニル) ピペラジン

敝点63°。

2塩酸塩、酸点255-258°(分解)

XII) ユー(3.4.5ートリメトキシフエニル) ピペラジン 触点タ3°。

2塩酸塩:酸点 270-273° (分解)

- 12 -

手 税、输 正 省

昭和5/年9月/3日

特許庁長官 片山石郎 歐

/事件の表示 昭和 5 / 年 特許 顧節 53865号 2発明の名称 2 - アリルビペラジン誘導体および その製造方法

3. 額正する者

事件との関係 特許出願人

火袖正命令の日付

自 発

よ補正により増加する発明の数

v

る補正の対象

明細書 発明の許額を説明の従

-738-

2. 補正の内容

明期者を次の通り補正する。

(1) 明報告節/2頁 Xii) の次に以下の文章を抑入する。

Xiii) ユー(ユーベンジルオキシフェニル)ビーベラジン

取点 タノs~タユs[°] ユ塩酸塩: 取点 232~234[°]

XTP) ユー(ダーペンジルオキシフエニル)ピ ペラジン

> 歌点 ノコエケ~ノコク。 コ塩酸塩:酸点 コチャ~コギ6 (分解)

x∇) ユー (ユ・ザージベンジルオキシフエニ ル) ピペラジン

2塩価塩:鉄点 237~240°

XVI) 2-(3・4-ジベンジルオキシフエニル)ピベラジン 敬点 よ3~よべよ。 2塩慢塩:酸点 224~246。

X回) ユー(ヨ・チ・ケートリベンジルオキシ フエニル)ピペラジン 酸点 タノ~93° 特恩 昭52-139085 (5)

2塩酸塩:酸点 222~226

(2)明細會第/3質下3行且

XIII)を XVIII)に訂正する。

(3) 明翻音第/3 頁 上記(2)で訂正した XV(iii) の次に 以下文章を挿入する。

XIX) ユー (ユーヒドロキシフエニル) ビベラ ジン

XX) ユー(ダーヒドロキシフェニル)ピベラジン

3塩酸塩:酸点 258~260°(分解)

XXI) ユー(ユ. ダージヒドロキシフェニル) ピペラジン

→ 塩酸塩:酸点 → より~ よらら (分解)

XXii) ユー(3.ダージヒドロキシフエニル) ビベラジン

2塩酸塩:酸点 25/~254°(分解)

XXIII) ユー(3. 4. ナートリヒドロキシフェ ニル)ビベラジン

2塩酸塩:酸点 276~280°(分解)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

